PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-234253

(43) Date of publication of application: 20.08.2002

(51)Int.Cl.

B41M 5/26

(21)Application number: 2001-369255

(71)Applicant : FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

03.12.2001

(72)Inventor: IWASAKI MASAYUKI

MATSUMOTO TAKAYUKI TAKEUCHI TETSUO

MITSUO HIROBUMI

(30)Priority

Priority number: 2000368036

Priority date: 04.12.2000

Priority country: JP

(54) HEAT-SENSITIVE RECORDING MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a heat-sensitive recording material improved in a resistance to a plasticizer and printability without reducing a sensitivity.

SOLUTION: The heat-sensitive recording material comprises a support, a heat-sensitive color developing layer containing an electron donative colorless dye and an electron acceptive compound on the support, and a protective layer sequentially provided on the support. In this material, the protective layer contains an inorganic pigment and an amide modified polyvinyl alcohol.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-234253

(P2002-234253A)

(43)公開日 平成14年8月20日(2002.8.20)

(51) Int.Cl.⁷

B41M 5/26

識別記号

FI

テーマコート*(参考)

B41M 5/18

101E 2H026

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 9 頁)

(21)出願番号 特願2001-369255(P2001-369255) (71)出願人 000005201 富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地 (22)出顧日 平成13年12月3日(2001.12.3) (72)発明者 岩崎 正幸 (31)優先権主張番号 特願2000-368036(P2000-368036) 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真 (32)優先日 平成12年12月4日(2000.12.4) フイルム株式会社内 (33)優先権主張国 日本(JP) (72)発明者 松本 孝之 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真 フイルム株式会社内 (74)代理人 100079049 弁理士 中島 淳 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 感熱記録材料

(57)【要約】

【課題】 感度を低下させることなく、可塑剤に対する 耐性及び印刷適性が改善された感熱記録材料を提供す る。

【解決手段】 支持体と、その上に、電子供与性無色染料及び電子受容性化合物を含有する感熱発色層と、保護層とを順次設けた感熱記録材料において、前記保護層が無機顔料及びアマイド変性ポリビニルアルコールを含有することを特徴とする感熱記録材料である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体と、その上に、電子供与性無色染料及び電子受容性化合物を含有する感熱発色層と、保護層とを順次設けた感熱記録材料において、前記保護層が無機顔料及びアマイド変性ポリビニルアルコールを含有することを特徴とする感熱記録材料。

【請求項2】 前記アマイド変性ポリビニルアルコールが架橋剤により架橋されていることを特徴とする請求項1に記載の感熱記録材料。

【請求項3】 前記架橋剤が多価アルデヒド化合物及び 10 /又は乳酸チタンであることを特徴とする請求項2に記載の感熱記録材料。

【請求項4】 前記無機顔料がカオリン及び/又は体積平均粒子径が $0.5\sim0.9\mu$ mの水酸化アルミニウムであることを特徴とする請求項1から3までのいずれか1項に記載の感熱記録材料。

【請求項5】 前記電子受容性化合物が、2,4'-ジ ヒドロキシジフェニルスルホン、2,4-ビス(フェニ ルスルホニル)フェノール、4,4'-スルホニルビス (2-(2-プロペニル)-フェノール)及び2-ヒド 20 ロキシー4'-イソプロポキシジフェニルスルホンから 選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項 1から4までのいずれか1項に記載の感熱記録材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は感熱記録材料に関し、詳しくは耐可塑剤性及びインクジェットインクに対する耐性に優れかつ発色濃度が高く、印刷適性に優れた感熱記録材料に関する。

[0002]

【従来の技術】感熱記録材料は比較的安価な記録材料で あり、且つ記録機器がコンパクトでメンテナンスフリー であるために広範囲に使用されている。感熱記録材料に 対しては、発色濃度特性等を含む感度のさらなる向上が 要求されるとともに、印字後に塩ビ等と接触して保管及 び/又は搬送等されることがあるので、塩ビ等の可塑剤 に対する耐性が要求される。また、近年では、パソコン からのアウトプット用途としてインクジェットプリンタ ーが普及し、オフィス等において、インクジェット記録 材料と感熱記録材料の記録面同士が重ね合わさって置か 40 れる状況が生じている。ところが、従来の感熱記録材料 では、インクジェットプリンター用のインクに対する耐 性が不十分であるため、感熱記録材料の記録面が、イン クジェット記録材料の記録面に接触すると、感熱記録材 料の画像部の濃度低下が起こるという問題があり、イン クジェット用インクに対する耐性の向上も要求されてい る。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】塩ビ等の可塑剤に対する耐性は、電子供与性無色染料や電子受容性化合物等の 50

材料を選択することにより、又は感熱記録材料の上に保護層を形成することによってある程度改善される。例えば、前記電子受容性化合物として、2,2ービス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン(ビスフェノールA、BPA)を用いることによって、可塑剤に対する耐性が向上することが知られているが、不充分である。またとよって、可塑剤に対する耐性が向上することが知られている。しかし、感熱記録材料をチケット用途等に供する場合は、画像情報の印字には、感熱記録以外にオフット印刷を組み合わせる場合があり、斯かる場合に、感熱記録材料の表面に保護層があると、オフセット印刷を実施した際にインク付着ムラが生じてしまい、印刷適性(オフセット印刷における印刷適性をいう。以下、本明

【0004】本発明は前記諸問題に鑑みなされたものであって、感度を低下させることなく、可塑剤に対する耐性及び印刷適性が改善された感熱記録材料を提供することを課題とする。

細書において同様である)に劣る場合がある。

[0005]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するため の手段は以下の通りである。

<1> 支持体と、その上に、電子供与性無色染料及び電子受容性化合物を含有する感熱発色層と、保護層とを順次設けた感熱記録材料において、前記保護層が無機顔料及びアマイド変性ポリビニルアルコールを含有することを特徴とする感熱記録材料である。

<2> 前記アマイド変性ポリビニルアルコールが架橋 剤により架橋されていることを特徴とする<1>に記載 30 の感熱記録材料である。

<3> 前記架橋剤が多価アルデヒド化合物及び/又は 乳酸チタンであることを特徴とする<2>に記載の感熱 記録材料である。

【0006】<4> 前記無機顔料がカオリン及び/又は体積平均粒子径が $0.5\sim0.9\mu$ mの水酸化アルミニウムであることを特徴とする<1>から<3>までのいずれかに記載の感熱記録材料である。

<5> 前記電子受容性化合物が、2,4'ージヒドロキシジフェニルスルホン、2,4ービス(フェニルスルホンル)フェノール、4,4'ースルホニルビス(2ー(2ープロペニル)ーフェノール)及び2ーヒドロキシー4'ーイソプロポキシジフェニルスルホンから選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする<1>からく4>までのいずれかに記載の感熱記録材料である。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明の感熱記録材料は、支持体と、その上に、感熱発色層及び保護層を順次形成した構成である。以下、本発明に用いられる各材料について詳細に説明する。

【0008】本発明の感熱記録材料は、感熱発色層上に

保護層を有する。前記保護層は、アマイド変性ポリビニルアルコールと無機顔料とを含有する。前記保護層は、 さらに、界面活性剤、熱可融性物質等を含有していても よい。

【0009】本発明において、保護層に用いる前記アマイド変性ポリビニルアルコールは、水酸基がアマイドによって変性されたポリビニルアルコールである。例えば、「EP240」(電気化学工業社製)、「NP20H」(電気化学工業社製)等が挙げられる。前記保護層において、前記アマイド変性ポリビニルアルコールの含10有量は10~90質量%であるのが好ましく、20~80質量%であるのがより好ましい。

【0010】前記アマイド変性ポリビニルアルコールは 架橋剤により架橋されているのが好ましい。架橋剤によ り架橋されていると、可塑剤に対する耐性及び印刷適性 がより改善されるので好ましい。前記架橋剤としては、 エチレンジアミン等の多価アミン化合物、グリオキザー ル、グルタルアルデヒド、ジアルデヒド等の多価アルデ ヒド化合物、アジピン酸ジヒドラジド、フタル酸ジヒド ラジド等のジヒドラジド化合物、水溶性メチロール化合 20 物(尿素、メラミン、フェノール)、多官能エポキシ化 合物、多価金属塩(Al、Ti、Zr、Mg等)等が挙 げられる。中でも、多価アルデヒド化合物及び多価金属 塩が好ましく、特にジアルデヒド化合物及び乳酸チタン が好ましい。前記架橋剤として、ジアルデヒド化合物及 び/又は乳酸チタン、より好ましくはジアルデヒド化合 物及び乳酸チタンを用いると、印刷適性がより向上する ので好ましい。

【0011】前記アマイド変性ポリビニルアルコールに対する前記架橋剤の添加量は、2~40質量%であるの 30が好ましく、5~30質量%であるのがより好ましい。尚、架橋剤を2種以上併用する場合は、架橋剤の含有量の合計が前記範囲であるのが好ましい。

【0012】前記保護層が含有する無機顔料としては、水酸化アルミニウム、カオリン、炭酸カルシウム、酸化亜鉛、酸化アルミニウム、二酸化チタン、二酸化ケイ素、硫酸バリウム、硫酸亜鉛、タルク、クレー、焼成クレー、コロイダルシリカ等を用いることができる。中でも、前記無機顔料として水酸化アルミニウム及びカオリンを用いると、耐可塑化剤性がより改善されるので好ま 40 しい。無機顔料の平均粒子径については特に制限ないが、前記水酸化アルミニウムとしは、体積平均粒子径が 0.5~0.9 μ mのものを用いるのが好ましい。前記保護層において、前記無機顔料の含有量は10~90質量%であるのが好ましく、20~80質量%であるのがより好ましい。

【0013】前記保護層には、本発明の効果を損なわない範囲において、前記アマイド変性ポリビニルアルコール以外の水溶性高分子を含有させてもよい。前記水溶性高分子としては、ポリビニルアルコールまたはアマイド 50

変性以外の変性ポリビニルアルコール、でんぷんあるいは酸化でんぷん、尿素リン酸エステル化でんぷん等の変性でんぷん、スチレンー無水マレイン酸共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体アルキルエステル化物、スチレンーアクリル酸共重合体等のカルボキシル基含有重合体等が挙げられる。

【0014】また、前記保護層には、界面活性剤を含有させることができる。界面活性剤を含有させると、インクジェットインクに対する耐性がより向上するので好ましい。前記界面活性剤としては、ドデシルベンゼンスルホン酸塩、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム等のスルホコハク酸アルキルエステル塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル、ヘキサメタ燐酸ソーダ、パーフルオロアルキルカルボン酸塩等が好ましく、中でもスルホコハク酸アルキルエステル塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステルがより好ましい。前記保護層において、界面活性剤の含有量は0.5~10質量%が好ましく、1~5質量%がより好しい。

【0015】その他、前記保護層には、潤滑剤、消泡剤、蛍光増白剤、有色の有機顔料等を本発明の効果を損なわない範囲で含有させることができる。前記潤滑剤としては、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム等の金属石鹸、パラフィンワックス、マイクロクリスタリンワックス、カルナバワックス・合成高分子ワックス等のワックス類が挙げられる。

【0016】前記保護層は、前記アマイド変性ポリビニ ルアルコール、無機顔料及び所望によりその他の材料 を、溶媒に溶解及び/又は分散させた塗布液を調製し、 該塗布液を後述する感熱発色層上に塗布することによっ て形成することができる。尚、前記アマイド変性ポリビ ニルアルコールを前記架橋剤によって架橋する場合は、 前記塗布液中に前記架橋剤を添加し、塗布乾燥すること によって、もしくは該保護層に隣接する層に前記架橋剤 を添加することによって、前記アマイド変性ポリビニル アルコールを架橋することができる。また、前記塗布液 の調製時には、予めサンドミル等の分散機を用いて、所 望の平均粒子径範囲の無機顔料分散液を調製した後、こ の分散液を前記アマイド変性ポリビニルアルコールの水 溶液に添加することもできる。前記塗布液の調製には、 溶媒として水、又は水を主成分としアルコール等の親水 性有機溶媒を添加した混合溶媒を用いることができる。 【0017】前記塗布液を塗布する方法としては、特に 限定されず、例えばエアーナイフコーター、ロールコー ター、ブレードコーター及びカーテンコーター等の方法 を利用することができる。特にカーテンコーター法によ り保護層を形成すると、感度が向上するので好ましい。 また、前記塗布液を塗布乾燥して形成した層に、キャレ ンダー加工等を施し、平滑化処理をすることもできる。 【0018】前記保護層は、前記塗布液を乾燥重量で

0.5~3g/m²となる様に、感熱発色層上に塗布し て形成するのが好ましい。また、前記保護層の厚みは、 通常、 $0.5 \mu m \sim 3 \mu m$ であるのが好ましい。

【0019】本発明の感熱記録材料は、熱の供与によっ て発色する感熱発色層を有する。前記感熱発色層は、少 なくとも、電子供与性無色染料及び電子受容性化合物を 含有し、所望により増感剤、顔料、画像安定剤等を含有 していてもよい。前記電子供与性無色染料と電子受容性 化合物とは、熱の供与によって発色反応する。例えば、 層内において、樹脂からなるバインダ等に電子供与性無 10 色染料及び電子受容性化合物を分散させておき、常温で は各成分を非接触状態に維持し、熱の供与によって各成 分を拡散させて接触させ、発色反応を進行させることが できる。

【0020】前記電子供与性無色染料としては、フタリ ド系化合物、フルオラン系化合物、フェノチアジン系化 合物、インドリルフタリド系化合物、ロイコオーラミン 系化合物、ローダミンラクタム系化合物、トリフェニル メタン系化合物、トリアゼン系化合物、スピロピラン系 系化合物等の各種化合物を挙げることができる。

【0021】前記フタリド系化合物としては、例えば、 米国再発行特許第23,024号、米国特許第3,49 1, 111号、同第3, 49,15,1,12号、同第3, 4 91, 116号及び同第3, 509, 174号に記載の 化合物が挙げられ、具体的には、3,3-ビス(p-ジ メチルアミノフェニル) -6-ジメチルアミノフタリ ド、3,3-ビス(p-ジエチルアミノ-o-プトキシ フェニル) - 4 - アザフタリド、3 - (p - ジエチルア ミノーoープトキシフェニル) -3-(1-ペンチルー 30 2ーメチルインドールー3ーイル) ー4ーアザフタリ ド、3-(p-ジプロピルアミノ-o-メチルフェニ ル) -3-(1-オクチル-2-メチルインドール-3 ーイル) -5-アザ(又は-6-アザ、又は-7-ア ザ)フタリド等が挙げられる。

【0022】前記フルオラン系化合物としては、例え ば、米国特許第3,624,107号、同第3,62 7, 787号、同第3, 641, 011号、同第3, 4 62,828号、同第3,681,390号、同第3, 合物が挙げられ、具体的には、2-(ジベンジルアミ ノ)フルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-ジエ チルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6 ージブチルアミノフルオラン、2ーアニリノー3ーメチ ルー6-N-エチル-N-イソアミルアミノフルオラ ン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-メチル-N-シクロヘキシルアミノフルオラン、2-アニリノー3-クロルー6ージエチルアミノフルオラン、2ーアニリノ -3-メチル-6-N-エチル-N-イソブチルアミノ ラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-エチル-N ーテトラヒドロフルフリルアミノフルオラン、2ーアニ リノー3ーメチルー6ーピペリジノアミノフルオラン、 2- (o-クロロアニリノ) -6-ジエチルアミノフル オラン、2-(3,4-ジクロルアニリノ)-6-ジエ チルアミノフルオラン等が挙げられる。

【0023】前記チアジン系化合物としては、例えば、 ベンゾイルロイコンメチレンブルー、pーニトロベンジ ルロイコメチレンブルー等が挙げられる。

【0024】前記ロイコオーラミン系化合物としては、 例えば、4,4'ービスージメチルアミノベンズヒドリ ンベンジルエーテル、Nーハロフェニルーロイコオーラ ミン、N-2, 4, 5-トリクロロフェニルロイコオー ラミン等が挙げられる。

【0025】前記ローダミンラクタム系化合物として は、ローダミンーBーアニリノラクタム、ローダミンー (p-ニトリノ) ラクタム等が挙げられる。

【0026】前記スピロピラン系化合物としては、例え ば、米国特許第3,971,808号に記載の化合物が 化合物、ピリジン系、ピラジン系化合物及びフルオレン 20 挙げられ、具体的には、3-メチルースピロージナフト ピラン、3-エチルースピロージナフトピラン3,3' ージクロロースピロージナフトピラン、3ーベンジルス ピロージナフトピラン、3ーメチルーナフトー(3ーメ トキシーペンジのサスピロピラジ、・3ープロピルースピロ ージベンゾピラン等が挙げられる。

> 【0027】前記ピリジン系、ピラジン系化合物類とし ては、例えば、米国特許第3,775,424号、同第 3,853,869号、同第4,246,318号に記 載の化合物が挙げられる。

【0028】前記フルオレン系化合物としては、例え ば、特開昭63-94878号公報等に記載の化合物が 挙げられる。

【0029】特に、黒色に発色する電子供与性無色染料 としては、3-ジ(n-ブチルアミノ)-6-メチルー 7-アニリノフルオラン、2-アニリノ-3-メチルー 6-N-エチル-N-sec-ブチルアミノフルオラ ン、3-ジ(n-ペンチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-(N-イソアミル-N-エチ ルアミノ) -6-メチル-7-アニリノフルオラン、3 920, 510号、同第3959, 571号に記載の化 40 - (N-n-ヘキシル-N-エチルアミノ) - 6-メチ ルー7-アニリノフルオラン、3-「N-(3-エトキ シプロピル) - N - エチルアミノ) - 6 - メチル- 7 -アニリノフルオラン、3-ジ(n-ブチルアミノ)-7 - (2-クロロアニリノ) フルオラン、3-ジエチルア ミノー7ー(2ークロロアニリノ)フルオラン、3ージ エチルアミノー6ーメチルー7ーアニリノフルオラン、 3- (N-シクロヘキシル-N-メチルアミノ)-6-メチルー7ーアニリノフルオラン等が挙げられる。

【0030】中でも、非画像部の地肌カブリが抑制でき フルオラン、2-アニリノー6-ジプチルアミノフルオ 50 る点で、3-ジ(n-ブチルアミノ)-6-メチルー7

-アニリノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-エチル-N-sec-ブチルアミノフルオラン、3-ジエチルアミノ-6-メチル-7-アニリノフルオランが好ましい。

【0031】その他、シアン、マゼンタ、イエロ一発色色素用電子供与性無色染料としては、米国特許第4,800,149号明細書等に記載の各色素を使用することができる。さらに、イエロ一発色色素用電子供与性無色染料としては、米国特許第4,800,148号明細書等に記載の色素も使用することができ、シアン発色色素10用電子供与性無色染料としては、特開昭63-53542号公報等に記載の色素も使用することができる。

【0032】前記電子供与性無色染料の塗設量としては、 $0.1\sim1.0$ g/m 2 が好ましく、発色濃度および地肌かぶり濃度の観点から $0.2\sim0.5$ g/m 2 がより好ましい。

【0033】前記電子受容性化合物としては、例えば、フェノール誘導体、サリチル酸誘導体、芳香族カルボン酸の金属塩、酸性白土、ペントナイト、ノボラック樹脂、金属処理ノボラック樹脂、金属錯体等が挙げられる。具体的には、特公昭40-9309号、特公昭45-14039号、特開昭52-140483号、特開昭48-51510号、特開昭57-210886号、特開昭58-87089号、特開昭59-11286号、特開昭60-176795号、特開昭61-95988号等に記載されている。

【0034】これらの中でも、例えば、フェノール誘導体としては、2, 2' -ビス(4 -ヒドロキシフェニル)プロパン、4 - t

【0035】サリチル酸誘導体としては、4-ペンタデシルサリチル酸、3, 5-ジ($\alpha-メ$ チルベンジル) サリチル酸、3, 5-ジ(t e r t -オクチル) サリチル酸、5-オクタデシルサリチル酸、5-α-(p-α-メチルベンジルフェニル) エチルサリチル酸、3-α-メチルベンジル-5-t e r t -オクチルサリチル酸、5-テトラデシルサリチル酸、4-ヘキシルオキシサリチル酸、4-ジカロヘキシルオキシサリチル酸、4-デシルオキシサリチル酸、4-デシルオキシサリチル酸、4-ボクタデシルオキシサリチル酸、4-オクタデ 50

シルオキシサリチル酸等、及びこれらの亜鉛、アルミニウム、カルシウム、銅、鉛塩等が挙げられる。

【0036】また、特に、前記黒色に発色する電子供与 性無色染料として例示した電子供与性染料と組み合わさ れ、発色濃度が高い色素を形成可能な電子受容性化合物 としては、2, 2'ービス(4ーヒドロキシフェノー ル) プロパン (ビスフェノールA)、4-t-ブチルフ ェノール、4-フェニルフェノール、4-ヒドロキシジ フェノキシド、1, 1'ービス(4ーヒドロキシフェニ ル)シクロヘキサン、1,1'ービス(3ークロロー4 ーヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、1,1'ービ ス(3-クロロー4-ヒドロキシフェニル)-2-エチ ルブタン、4,4'-sec-イソオクチリデンジフェ ノール、4, 4'-sec-ブチリレンジフェノール、4-tert-オクチルフェノール、4-p-メチルフ ェニルフェノール、4,4'ーメチルシクロヘキシリデ ンフェノール、4, 4'ーイソペンチリデンフェノー ル、4-ヒドロキシー4-イソプロピルオキシジフェニ ルスルホン、p-ヒドロキシ安息香酸ベンジル、4, 4'ージヒドロキシジフェニルスルホン、2,4'ージ ヒドロキシジフェニルスルホン等が挙げられる。中で も、前記電子受容性化合物が、2,4'ージヒドロキシ ジフェニルスルホン、2,4-ビス(フェニルスルホニ **ル)** フェノール、4, 4'-スルホニルビス(2-(2 ープロペニル)ーフェノール)及び2ーヒドロキシー 4'-イソプロポキシジフェニルスルホンから選ばれる 少なくとも一種であると、可塑剤に対する耐性がより向 上するので好ましい。

【0037】前記感熱発色層における前記電子受容性化 30 合物の含有量としては、電子供与性無色染料に対して5 0~400質量%であるのが好ましく、100~300 質量%であるのが特に好ましい。

【0038】本発明の感熱記録材料において、前記感熱発色層には、増感剤を含有させるのが好ましい。前記増感剤としては、2ーベンジルオキシナフタレンや脂肪族アマイドが好ましく用いられ、前記脂肪族アマイドとしては、ステアリン酸アミド、パルミチン酸アミド、エチレンビスステアリン酸アマイド、メチロールステアリン酸アマイドが好ましく用いられる。前記増感剤の含有量は、電子受容性化合物100質量部に対し75~200質量部であるのが好ましく、100~150質量部であるのがより好ましい。増感剤の使用量が75~200質量部の範囲内にあると、感度向上の効果が大きく、かつ画像保存性もよい。

【0039】本発明の感熱記録材料は、その他、増感剤として、ステアリル尿素、pーベンジルビフェニール、ジ(2ーメチルフェノキシ)エタン、ジ(2ーメトキシフェノキシ)エタン、 β ーナフトールー(pーメチルベンジル)エーテル、 α ーナフチルベンジルエーテル、1, 4ープタンジオールーpーメチルフェニルエーテ

ル、1、4ーブタンジオールーpーイソプロピルフェニルエーテル、1、4ーブタンジオールーpーtertーオクチルフェニルエーテル、1ーフェノキシー2ー(4ーエチルフェノキシ)エタン、1ーフェノキシー2ー(クロロフェノキシ)エタン、1、4ーブタンジオールフェニルエーテル、ジエチレングリコールビス(4ーメトキシフェニル)エーテル、mーターフェニル、シュウ酸メチルベンジルエーテル、1、2ージフェノキシメチルベンゼン、1、2ービス(3ーメチルフェノキシ)エタン、1、4ービス(フェノキシメチル)ベンゼン等を10含有していてもよい。

【0040】本発明の感熱記録材料において、前記感熱発色層には顔料を含有させることが好ましい。前記顔料としては、非晶質シリカ、立方晶型炭酸カルシウム、イガ状炭酸カルシウム、水酸化アルミニウム、カオリン等が挙げられ、中でも炭酸カルシウム、水酸化アルミニウムなどの塩基性顔料が、地肌かぶりが少ない感熱記録材料を得るという点から好ましく用いられる。

【0041】本発明の感熱記録材料において、前記感熱 発色層には画像安定剤を含有させることができる。前記 20 画像安定剤として、1,1,3-トリス(2-メチルー 4-ヒドロキシ-5-tert-ブチルフェニル) ブタ ンを使用するのが好ましい。前記画像安定剤の含有量 は、電子供与性無色染料100質量部に対し、10~1 00質量部であるのが好ましく、30~60質量部であ るのがより好ましい。その他、前記画像安定剤として は、フェノール化合物、特にヒンダードフェノール化合 物が有効であり、例えば1,1,3-トリス(2-メチ ルー4ーヒドロキシーtertーブチルフェニル) ブタ ン、1,1,3-トリス(2-エチルー4-ヒドロキシ 30 -5-シクロヘキシルフェニル) ブタン、1, 1, 3-トリス(3, 5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキ シフェニル) ブタン、1,1,3-トリス(2-メチル -4-ヒドロキシ-5-tert-ブチルフェニル)プ ロパン、2, 2'ーメチレンービス(6-tertーブ チルー4ーメチルフェノール),2,2'ーメチレンー ビス(6-tert-ブチル-4-エチルフェノール) 4, 4'ープチリデンービス(6-tertープチルー 3-メチルフェノール)、4,4'-チオービスー(3 ーメチルー6-tertーブチルフェノール) 等が挙げ 40 られる。

【0042】本発明の感熱記録材料において、前記感熱発色層には、層を形成するためのバインダを含有させることができる。前記バインダとしては、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、デンプン類(変性デンプンを含む)、ゼラチン、アラビアゴム、カゼイン、スチレンー無水マレイン酸共重合体のケン化物等の水溶性バインダが挙げられる。又、スチレンーブタジエン共重合物、酢酸ビニル共重合物、アクリロニトリルーブタジエン共重合物、アクリル酸メ

チルーブタジエン共重合物、ポリ塩化ビニリデンの如き 合成高分子ラテックス系のバインダ等を用いることもで き、前記水溶性バインダと併用することもできる尚、前 記バインダは後述する感熱発色層の形成に用いられる塗 布液の調製において、前記電子供与性無色染料等の分散 媒として使用される水溶性バインダであってもよい。

10

【0043】前記感熱発色層は、電子供与性無色染料、 電子受容性化合物及び所望により添加される他の成分を 含有する塗布液を調製し、該塗布液を支持体(後述する 下塗り層を有する場合は該層)上に、塗布乾燥すること によって形成することができる。前記塗布液において、 前記電子供与性無色染料及び前記電子受容性化合物は、 水溶性バインダの水溶液中に分散された状態であるのが 好ましい。例えば、予め、前記電子供与性無色染料及び 前記電子受容性化合物をそれぞれサンドミル等の分散機 を用いて水溶性バインダの水溶液中に分散させた分散液 を調製し、この分散液を混合することによって、前記塗・ 布液を調製することができる。前記水溶性バインダとし ては、25℃の水に対して5質量%以上溶解する化合物 であることが好ましい。前記水溶性バインダの具体例と しては、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、カ ルボキシメチルセルロース、デンプン類(変性デンプン を含む)、ゼラチン、アラビアゴム、カゼイン、スチレ ン一無水マレイン酸共重合体のケン化物等が挙げられ る。

【0044】前記感熱発色層用の塗布液を調製する際、電子受容性化合物は、水溶性バインダの水溶液中に分散した状態であるのが好ましく、その粒径としては、体積平均粒径で1.0μm以下が好ましく、0.5~0.7μmがより好ましい。前記体積平均粒径が、前記範囲であると発色濃度を高くすることができる。該体積平均粒径も、レーザ回折式粒度分布測定器(例えば、LA500(ホリバ(株)製))等により容易に測定できる。【0045】前記電子供与性無色染料、前記電子受容性化合物及び増感剤等の分散媒(水溶性バインダの水溶液)中への分散は、ボールミル、アトライター、サンドミル等の攪拌・粉砕機により同時又は別々に分散し、塗液として調製される。塗液中には、更に必要に応じて、

【0046】前記金属石鹸としては高級脂肪酸金属塩が用いられ、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム及びステアリン酸アルミニウム等が用いられる。前記ワックスとしてはパラフィンワックス、マイクロクリスタリンワックス、カルナバワックス、メチロールステアロアミド、ポリエチレンワックス、ポリスチレンワックス及び脂肪酸アミド系ワックス等が単独或いは混合して用いられる。前記界面活性剤としてはアルキルベンゼンスルホン酸のアルカリ金属塩またはアンモニウム塩、スルホコハク酸系のアルカリ金属塩及びフッ素含有界面活性

金属石鹸、ワックス、界面活性剤、帯電防止剤、紫外線

吸収剤、消泡剤及び蛍光染料等を添加してもよい。

剤等が用いられる。

【0047】前記塗布液を塗布する方法としては、特に 限定されず、例えばエアーナイフコーター、ロールコー ター、ブレードコーター及びカーテンコーター等の方法 を利用することができる。特にカーテンコーター法によ り感熱発色層を形成すると、感度が向上するので好まし い。また、前記塗布液を塗布乾燥して形成した層に、キ ャレンダー加工等を施し、平滑化処理をすることもでき る。

【0048】前記感熱発色層は、前記塗布液を乾燥重量 10 で1~7g/m²となる様に、支持体等上に塗布して形 成するのが好ましい。また、前記感熱発色層の厚みは、 通常、 $1 \mu m \sim 7 \mu m$ であるのが好ましい。

【0049】本発明において使用する支持体としては従 来公知の支持体を用いることができる。具体的には、上 質紙等の紙支持体、紙に樹脂または顔料を塗布したコー ト紙、樹脂ラミネート紙、下塗り層を有する上質紙、合 成紙、またはプラスチックフィルム等の支持体が挙げら れる。

【0050】上記支持体としては、JIS-P8119 20 で規定される平滑度が150秒以上の平滑な支持体がド ット再現性の観点から好ましい。

【0051】さらに、前記支持体には下塗り層を設けて もよい。前記下塗り層には、バインダと顔料とを含有さ せるのが好ましい。前記顔料としては一般の無機、有機 顔料を使用できるが、特にJIS-K5101で規定す る吸油度が40ml/100g (cc/100g)以上 の顔料が好ましい。具体的には、炭酸カルシウム、硫酸 バリウム、水酸化アルミニウム、カオリン、焼成カオリ ン、非晶質シリカ、尿素ホルマリン樹脂粉末等が挙げら れる。この中でも、上記吸油度が70m1/100g~ 80m1/100gの焼成カオリンが特に好ましい。ま (感熱発色層用塗布液の調製) た、これらの顔料を支持体に塗布する場合の顔料量は、

 $*/m² \sim 12 g/m² が特に好ましい。$

【0052】前記下塗り層に使用するバインダとして は、水溶性高分子および水性バインダが挙げられる。こ れらは1種若しくは2種以上を混合して使用してもよ い。上記水溶性高分子としては、デンプン、ポリビニル アルコール、ポリアクリルアミド、カルボキシメチルセ ルロース、メチルセルロース、カゼイン等が挙げられ る。上記水性バインダとしては、合成ゴムラテックス、 または合成樹脂エマルションが一般的であり、スチレン ープタジエンゴムラテックス、アクリロニトリループタ ジエンゴムラテックス、アクリル酸メチループタジエン ゴムラテックス、酢酸ビニルエマルション等が挙げられ る。これらバインダの使用量は、下塗り層に添加される 顔料に対して、3~100質量%、好ましくは5~50 質量%、特に好ましくは8~15質量%である。また前 記下塗り層にはワックス、消色防止剤、界面活性剤等を 添加してもよい。

12

【0053】前記下塗り層の塗布には、公知の塗布方式 を使用することができる。具体的には、エアナイフコー ター、ロールコーター、ブレードコーター、グラビアコ ーター、カーテンコーター等を用いた方式を使用でき、 中でも、ブレードコーターを用いた方式が好ましい。さ らに、必要に応じてキャレンダー等の平滑処理を施して 使用してもよい。

[00.54]

【実施例】以下実施例を示し、本発明を具体的に説明す るが、本発明は以下の実施例のみに限定されるものでは ない。又、特に断わらない限り例中の部及び%は、それ ぞれ質量部及び質量%を示す。また、平均粒子径は LA 500 (ホリバ (株) 製) を用いて測定した。

<A液(電子供与性無色染料)調製>以下の組成を用い $2g/m^2$ 以上、好ましくは $4g/m^2$ 以上であり、7g*ボールミルで平均粒子径が 0.8μ mの分散液を得た。

> 2-アニリノー3-メチルー6-ジエチルアミノフルオラン 10部 ポリビニールアルコール2. 5%水溶液(PVA-105、クラレ社製)

(ケン化度98.5モル% 重合度500 クラレ社製)

50部

【0055】<B液(電子受容性化合物)調製>以下の ※液を得た。 組成を用いボールミルで平均粒子径が0.8 μ mの分散※

ビスフェノールA

20部

ポリビニールアルコール2.5%水溶液(PVA-105)

100部

< C液(増感剤)調製>以下の組成を用いボールミルで★ ★平均粒子径が0.8 μmの分散液を得た。

2-ベンジルオキシナフタレン

20部

ポリビニールアルコール2.5%溶液(PVA-105)

100部

<D液 (顔料) 調製>以下の組成を用いサンドミルで平☆ ☆均粒子径が2.0 μ mの顔料分散液を得た。

炭酸カルシウム

40部

ポリアクリル酸ソーダ

1部

水

60部

分散液を15部、パラフィンワックス(30%分散液) 【0056】上記A液を60部、B液を120部、C液 を120部、D液を101部、ステアリン酸亜鉛30% 50 液を15部、ドデシルベンゼンスルホン酸ソーダ(25

%)を4部混合して、感熱発色層用塗布液を調製した。 【0057】 (保護層用塗布液の調製) 以下のものをサ*

> 炭酸カルシウム ポリアクリル酸ソーダ

水

アマイド変性ポリビニルアルコール(EP240、電気 化学工業社製)の8%水溶液 840部に、前記D液 101部を混合し、更に平均粒子径0.15 µ mのステ アリン酸亜鉛乳化分散物(ハイドリンF115 中京油 脂社製)を25部及びスルホコハク酸2-エチルヘキシ 10 ルエステルソーダ塩2%水溶液 125部を混合して保 護層用塗布液を調製した。

【0058】 (感熱記録材料の作製) 調製した感熱発色 層用塗布液を、アンダーコート原紙上(坪量50g/m の上質紙上に顔料とバインダを主成分とする下塗り層 (10g/m²)を設けた支持体上)に、乾燥後の塗布 量が4g/m²になるようにエアナイフコートで塗布 し、乾燥、キャレンダー処理して感熱発色層を形成し た。その後、調製した保護層用塗布液を前記感熱発色層 上に乾燥後の塗布量が2g/m²となるようにエアナイ 20 【0062】・実施例5 フコートで塗布し、乾燥、キャレンダー処理して感熱記 録材料を得た。

【0059】·実施例2

乳酸チタン42%水溶液 (オルガチックスTC-315、松本製薬社製) グリオキザール42%水溶液

【0063】・実施例6

実施例5において、B液の調製に用いたビスフェノール Aを2, 4'ージヒドロキシジフェニルスルホンに代え た以外は、実施例5と同様にして感熱記録材料を作製し 30 例1と同様にして感熱記録材料を作製した。

【0064】・実施例7

実施例5において、B液の調製に用いたビスフェノール Aを2, 4-ビス(フェニルスルホニル)フェノールに 代えた以外は、実施例5と同様にして感熱記録材料を作 製した。

【0065】・実施例8

実施例5において、B液の調製に用いたビスフェノール Aを4, 4'ースルホニルビス(2-(2-プロペニ ル) -フェノール) に変更した以外は、実施例5と同様 40 射濃度計RD-918で測定した。尚、数値が高いほど にして感熱記録材料を作製した。

【0066】・実施例9

実施例5において、B液の調製に用いたビスフェノール Aを4-ヒドロキシー4'-イソプロポキシジフェニル スルホンに代えた以外は、実施例5と同様にして感熱記 録材料を作製した。

【0067】·比較例1

実施例1において、アマイド変性ポリビニルアルコール 8%水溶液を、完全ケン化ポリビニルアルコール(PV A 1 1 7、クラレ社製) に代えた以外は、実施例 1 と同 50

*ンドミルで分散し、平均粒径2μmの顔料分散液を得 た。

40部

14

1部

60部

※実施例1において、前記感熱発色層用塗布液及び前記保 護層用塗布液を、カーテンコート法により塗布して、感 熱発色層及び保護層を形成した以外は、実施例1と同様 にして感熱記録材料を作製した。

【0060】· 実施例3

実施例2において、保護層用塗布液の調製に用いた炭酸 カルシウムを、平均粒径 O. 6 µ mの水酸化アルミニウ ム(C-3005、住友化学社製)に代えた以外は、実 施例2と同様にして感熱記録材料を作製した。

【0061】・実施例4

実施例2において、保護層用塗布液の調製に用いた炭酸 カルシウムを、カオリン(カオブライト、白石工業社 製)に代えた以外は実施例2と同様にして実施例4の感 熱記録材料を得た。

実施例3において、保護層用塗布液に、下記組成の架橋 剤組成物を添加した以外は実施例3と同様にして感熱記 録材料を作製した。

16部

16部

様にして感熱記録材料を作製した。

【0068】・比較例2

実施例1において、保護層を形成しなかった以外は実施

【0069】実施例1~9及び比較例1~2の感熱記録 材料について、感度、インクジェットインクに対する耐 性、可塑剤に対する耐性及び印刷適性を以下のようにし て評価した。評価結果を下記表1に示す。

<感度>京セラ (株) 製サーマルヘッド (K J T - 2 1 6-8MPD1) 及びヘッド直前に 1-00 k g/c m² の圧力を有する感熱印字装置にてヘッド電圧24V、パ ルス周期10msの条件で圧力ロールを使用しながらパ ルス幅2.1mmで印字し、その印字濃度をマクベス反 感度が良好であることを示す。

<インクジェットインク耐性(IJ耐性)>インクジェ ットプリンター (EPSON MJ930C) で高画質 プリントした画像と、作製した感熱記録材料とをコンタ クトさせ、25℃48時間放置処理した。そして、処理 後の感熱記録材料における地肌の発色濃度(カブリ)に ついて、マクベス反射濃度計RD-918を用いて測定 した。尚、数値が低いほどインクジェットインク耐性が 良好であることを示す。

【0070】<耐可塑剤性>前記<感度>の場合と同様

にして印字した感熱記録材料の感熱記録面を外側にし て、直径3インチの紙管にのせ、その上に塩ビ製のラッ プ(ポリマラップ300、信越化学社製)を1回巻き付 け、40℃で48時間放置した。その後、画像濃度をマ クベス反射濃度計RD-918で測定した。また、未処 理品画像濃度も測定し、これに対する処理品画像濃度の 比(残存率)を算出した。数値が高いほど耐可塑剤性が 良好であることを示す。

<印刷適性>オフセット輪転式印刷機 (TOF型、大陽*

エッチ液(EU-3、富士写真フイルム社製)

イソプロピルアルコール

水

1部 5部

湿し水は下記組成とした。

94部

16

*機械製作所製)のダールグレンユニットを用いて、ブラ

ンケットとしてポリファイブロン1005 (大陽機械製

作所製)を用い、且つUVインキ(東華 RNC405

ン速度100m/minにて、500m長の連続印刷を

実施した。インキが付着した部分のカスレ程度を目視に

て、以下の基準で評価した。 尚、オフセット印刷時の

グリーンL、T&K TOKA社製)を用いて、ライ

評価基準

◎ : 全くかすれのない高品位な印刷であった。

○ : わずかにかすれが認識できるが、実用上問題な

い程度であった。

※× : かすれが目立った。 [0071]

【表1】

| | 感度 | IJ耐性 | 耐可塑剤性 | 印刷適性 |
|------|-------|-------|-------|------|
| 実施例1 | 1. 23 | 0. 09 | 82% | 0 |
| 実施例2 | 1. 25 | 0. 08 | 88% | 0 |
| 実施例3 | 1. 26 | 0. 09 | 90% | 0 |
| 実施例4 | 1. 25 | 0. 08 | 92% | 0 |
| 実施例5 | 1. 23 | 0. 08 | 93% | © _ |
| 実施例6 | 1. 22 | 0. 08 | 97% | • |
| 実施例7 | 1. 21 | 0. 08 | 99% | 0 |
| 実施例8 | 1. 23 | 0. 08 | 98% | 0 |
| 実施例9 | 1, 22 | 0. 09 | 98% | 0 |
| 比較例1 | 1. 23 | 0. 09 | 80% | × |
| 比较例2 | 1. 30 | 0. 25 | 25% | • |

【0072】表1に示す結果から、実施例1~9の感熱 記録材料は、保護層を有しない比較例2の感熱記録材料 と比較して、感度をほぼ同程度に維持しつつ、耐IJ性 及び耐可塑剤性ともに優れていることがわかる。また、 無変性ポリビニルアルコールからなる保護層を有する比 較例1の感熱記録材料と比較して、耐可塑剤性及び印刷 適性が格段に改善されていることがわかる。さらに、実 施例5~9の感熱記録材料は、保護層中のアマイド変性 ポリビニルアルコールが架橋剤により架橋されているの 40 低下させることなく、可塑剤に対する耐性及び印刷適性 で、より耐可塑剤性に優れているとともに、印刷適性も★

★優れていることがわかる。また、実施例2は、保護層及 び感熱発色層をカーテンコート法により形成しているの で、感度が優れている。実施例3及び実施例4は、保護 層中の無機顔料として所定の平均粒径の水酸化アルミニ ウム及びカオリンを各々用いているので、ともに耐可塑 剤性に優れていることがわかる。

[0073]

【発明の効果】本発明の感熱記録材料によれば、感度を が改善された感熱記録材料を提供することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 竹内 哲夫

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真 フイルム株式会社内

(72)発明者 満尾 博文

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真 フイルム株式会社内

Fターム(参考) 2HO26 BB25 BB28 DD32 DD48 DD55 FF01 FF11